

# IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Patent Application of

HARASHINA et al

Atty. Ref.: 2101-11

Serial No. 10/609,411

Group: 1714

Filed: July 1, 2003

Examiner: UNKNOWN

For: POLYACETAL RESIN COMPOSITION AND PROCESS

FOR PRODUCING THE SAME

October 1, 2003

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

## SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENTS

It is respectfully requested that this application be given the benefit of the foreign filing date under the provisions of 35 U.S.C. §119 of the following, a certified copy of which is submitted herewith:

Application No.

Country of Origin

Filed

201981/2002

Japan

10 July 2002

Respectfully submitted,

**NIXON & VANDERHYE P.C.** 

Bryan H. Davidson Reg. No. 30,251

BHD:lmy

1100 North Glebe Road, 8th Floor

Arlington, VA 22201-4714 Telephone: (703) 816-4000 Facsimile: (703) 816-4100

## 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2002年 7月10日

出願番号 Application Number:

特願2002-201981

[ST. 10/C]:

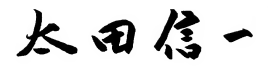
[JP2002-201981]

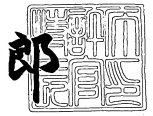
出 願 人
Applicant(s):

ポリプラスチックス株式会社

2003年 7月10日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】

特許願

【整理番号】

P020085

【提出日】

平成14年 7月10日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

CO8L 59/00

CO8L 61/10

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチックス株式

会社内

【氏名】

原科 初彦

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチックス株式

会社内

【氏名】

栗田 早人

【特許出願人】

【識別番号】

390006323

【氏名又は名称】

ポリプラスチックス株式会社

【代理人】

【識別番号】

100090686

【弁理士】

【氏名又は名称】

鍬田 充生

【電話番号】

06-6361-6937

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

009829

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】

9704625

【プルーフの要否】 要

## 【書類名】 明細書

【発明の名称】 ポリアセタール系樹脂組成物及びその製造方法

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリアセタール系樹脂(A) 100重量部に対して、フェノール類(B1)  $0.001\sim1$ 重量部及び/又はアミノ酸類(B2) 0.001  $\sim 10$  重量部で構成されているポリアセタール系樹脂組成物。

【請求項2】 フェノール類(B1)が、ヒドロキシル基を有する芳香族環を主鎖又は側鎖に有する樹脂及びポリフェノール類から選択された少なくとも一種である請求項1記載の組成物。

【請求項3】 フェノール類(B1)が、ノボラック型フェノール系樹脂、フェノールアラルキル系樹脂、ポリビニルフェノール系樹脂、カテキン類、及びリグニン類から選択された少なくとも一種である請求項1記載の組成物。

【請求項4】 アミノ酸類(B2)が、 $\alpha$ -アミノ酸、 $\beta$ -アミノ酸、 $\gamma$ -アミノ酸、及び $\delta$ -アミノ酸から選択された少なくとも一種である請求項1記載の組成物。

【請求項5】 さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光) 安定剤及び着色剤から選択された少なくとも一種を含む請求項1記載の組成物。

【請求項6】 さらに、酸化防止剤を含み、フェノール類(B1)及び/又はアミノ酸類(B2)と、酸化防止剤との割合(重量比)が、前者/後者=99/1~10/90である請求項1記載の組成物。

【請求項7】 さらに、耐熱安定剤を含み、フェノール類(B1)及び/又はアミノ酸類(B2)と、耐熱安定剤との割合(重量比)が、前者/後者=99/1~10/90である請求項1記載の組成物。

【請求項8】 ポリアセタール系樹脂(A)と、ノボラック型フェノール系樹脂(B1)とで構成されている樹脂組成物であって、樹脂(B1)において、遊離モノマー及び二核体の含有量が合計で5重量%以下であり、樹脂(B1)の割合が、樹脂(A)100重量部に対して、0.01~0.7重量部であるポリアセタール系樹脂組成物。

【請求項9】 ポリアセタール系樹脂(A)100重量部に対して、フェノ

ール類 (B1) 0. 001~1重量部及び/又はアミノ酸類 (B2) 0. 001 ~10重量部を混合してポリアセタール系樹脂組成物を製造する方法。

【請求項10】 請求項1記載の組成物で形成された成形体。

【請求項11】 (1) 温度80  $\mathbb{C}$  で24 時間密閉空間で保存した時、発生ホルムアルデヒド量が成形体の表面積1 c  $m^2$  当 9 2  $\mu$  g 以下である請求項1 0 記載の成形体。

【請求項12】 成形体が、自動車部品、電気・電子部品、建材・配管部品、生活・化粧品用部品、医用部品及び写真用部品から選択された少なくとも1種である請求項10記載の成形体。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

## 【発明の属する技術分野】

本発明は、ホルムアルデヒド発生量が抑制されたポリアセタール系樹脂組成物 及びその製造方法、並びにこの組成物で形成された成形体に関する。

[0002]

## 【従来の技術】

ポリアセタール系樹脂は、機械的性質、耐疲労性、耐摩擦・摩耗性、耐薬品性及び成形性に優れているため、自動車部品、電気・電子機器部品、その他の精密機械部品、建材・配管部材、生活・化粧用部品、医用部品等の分野において広く利用されている。しかしながら、用途の拡大、多様化に伴い、その品質に対する要求はより高度化する傾向を示している。ポリアセタール系樹脂に要求される特性として、押出又は成形工程などの加工工程における機械的強度が低下しないこと、金型への付着物(モールドデポジット)が発生しないこと、長期加熱条件下(ヒートエージング)における機械的物性が低下しないこと、成形品のシルバーストリークやボイドなどの成形不良が生じないことなどが挙げられる。これらの現象の重要因子の1つに加熱時のポリマーの分解が挙げられる。特に、ポリアセタール系樹脂は、その化学構造から本質的に、加熱酸化雰囲気下、酸性やアルカリ性条件下では容易に分解されやすい。そのため、ポリアセタール系樹脂の本質的な課題として、熱安定性を向上させて、成形加工過程又は成形品からのホルム

アルデヒドの発生を抑制することが挙げられる。ホルムアルデヒドは化学的に活 性であり、酸化によりギ酸となり耐熱性に悪影響を及ぼしたり、電気・電子機器 の部品などに用いると、金属製接点部品が腐蝕したり有機化合物の付着により変 色し、接点不良を生じる。さらにホルムアルデヒド自体が、部品組立工程での作 業環境や最終製品の使用周辺の生活環境を汚染する。

## [0003]

化学的に活性な末端を安定化するため、ホモポリマーについては、重合体の末 端をアセチル化などによりエステル化する方法、コポリマーについては、重合時 にトリオキサンと環状エーテル、環状ホルマールなどの隣接炭素結合を有するモ ノマーとを共重合した後、不安定な末端部分を分解除去して不活性な安定末端と する方法などが知られている。しかしながら、加熱時にはポリマーの主鎖部分で の解裂分解も起こり、その防止には、上記処理のみでは対処できず、実用的には 酸化防止剤及びその他の安定剤の添加が必須とされている。

## $[0\ 0\ 0\ 4\ ]$

しかし、これらの安定剤を配合しても、ポリアセタール系樹脂の分解を完全に 抑制することは困難であり、実際には組成物を調製するための押出や成形工程で の溶融加工の際、押出機や成形機のシリンダー内で熱や酸素の作用を受け、主鎖 の分解や充分に安定化されていない末端からホルムアルデヒドが発生し、押出成 形加工時に作業環境を悪化させる。また、長時間にわたり成形を行なうと、金型 に微粉状物、タール状物が付着し(モールドデポジット)、作業効率を低下させ るとともに、成形品の表面状態を低下させる最大要因の1つとなっている。さら に、ポリマー分解により機械的強度の低下、樹脂の変色が生じる。このような点 から、ポリアセタール系樹脂については、より効果的な安定化処方を求めて多大 な努力が続けられている。

## [0005]

ポリアセタール系樹脂に添加される酸化防止剤としては、立体障害を有するフ エノール化合物(ヒンダードフェノール)、立体障害を有するアミン化合物(ヒ ンダードアミン)が知られており、その他の安定剤として、メラミン又はその誘 導体、ポリアミド、ポリアクリルアミド誘導体などの特定の窒素含有化合物、ア ミジン化合物、アルカリ金属水酸化物やアルカリ土類金属水酸化物、有機又は無機酸塩などが使用されている。また、通常、酸化防止剤は他の安定化剤と組み合わせて用いられる。しかし、このような添加剤を用いても、ポリアセタール系樹脂に対して高い安定性を付与することは困難である。

## [0006]

特開昭52-59646号公報には、ポリアセタールコポリマーに酸化防止剤、アルキレンウレタン類、及び尿素を添加することにより、熱及び酸化雰囲気に対する安定性を改善させ、着色を生じないポリアセタール系樹脂組成物が開示されている。しかし、酸化防止剤及び尿素の添加だけでは、未だホルムアルデヒドの発生を顕著に抑制することが困難である。

## [0007]

#### [0008]

特開昭63-260949号公報には、ポリアセタール系樹脂に、ヒンダードフェノール、ヒドロキシカルボン酸の金属塩、滑剤、窒素含有熱安定剤(メラミン、シアノグアニジンなどのアミジン化合物)、核形成剤、帯電防止剤などを添加したポリアセタール成形用組成物が開示されている。この文献では、前記添加剤により、加熱老化中の黄変に対する耐性、機械的性質、加工適性、紫外線に対する安定性、及び静電気の蓄積に対する抵抗を向上させている。

#### [0009]

しかし、これらの文献では、熱安定性、機械的性質、成形加工性などは改善できるものの、ホルムアルデヒドの発生を大幅に抑制することが困難であると共に、添加剤が成形品から浸出するため、多量に添加できない。

#### [0010]

一方、ポリアセタール系樹脂の性質を改良するために、他の材料と組み合わせ

ることも考えられる。しかしながら、ポリアセタール系樹脂は、高結晶性であるため、他の材料との親和性や相溶性が極めて小さく、例えば、各種ポリマーの中では、ノボラック型フェノール樹脂との相溶性が認められている程度である(高分子論文集、Vol.48、No.7、pp.443-447(Jul.,1991))。特開平5-98039号公報には、ポリオキシメチレン重合体 $50\sim99$ 重量部とノボラック型フェノール樹脂 $50\sim1$ 重量部とからなる2軸延伸ポリオキシメチレンフィルム組成物が開示されている。この文献には、ポリオキシメチレン重合体/ノボラック型フェノール樹脂=99/1(重量比)の組成物では、延伸安定性が充分でないことが記載されている。しかし、この組成物では、比較的多くのフェノール樹脂を用いるため、ポリオキシメチレン重合体の特性を有効に発現させることが困難である。

#### $[0\ 0\ 1\ 1]$

## 【発明が解決しようとする課題】

従って、本発明の目的は、添加剤の少量の添加でホルムアルデヒドの生成を著しく抑制できるポリアセタール系樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形体を提供することにある。

#### [0012]

本発明の他の目的は、添加剤の浸出を抑制できるポリアセタール系樹脂組成物 及びその製造方法、並びに成形体を提供することにある。

## [0013]

本発明のさらに他の目的は、ポリアセタール系樹脂の熱安定性、特に成形加工 時の溶融安定性を改善できる樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形体を提供 することにある。

#### $[0\ 0\ 1\ 4]$

本発明の別の目的は、過酷な条件下であってもホルムアルデヒドの生成を抑制して、金型への分解物などの付着、成形体からの分解物の浸出や成形体の熱劣化を抑制できるとともに成形体の品質を向上し、成形性を改善できるポリアセタール系樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形体を提供することにある。

#### $[0\ 0\ 1\ 5]$

## 【課題を解決するための手段】

本発明者らは、前記課題を達成するため鋭意検討した結果、少量のフェノール類及び/又はアミノ酸類と組み合わせると、熱安定性(特に成形加工時の溶融安定性)を改善できると共に、ポリアセタール系樹脂からのホルムアルデヒド発生や添加剤の浸出を抑制できることを見出し、本発明を完成した。

## [0016]

すなわち、本発明のポリアセタール系樹脂組成物は、ポリアセタール系樹脂(A) 100 重量部に対して、ホルムアルデヒド捕捉剤としてのフェノール類(B  $1)0.001\sim1$  重量部及び/又はアミノ酸類(B  $2)0.001\sim10$  重量部で構成されている。前記フェノール類(B 1) は、ノボラック型フェノール系樹脂、フェノールアラルキル系樹脂、ポリビニルフェノール系樹脂等のヒドロキシル基を有する芳香族環を主鎖又は側鎖に有する樹脂、及びカテキン類、リグニン類などのポリフェノール類などであってもよい。前記アミノ酸類(B 2)は、 $\alpha$ -アミノ酸、 $\beta$ -アミノ酸、 $\gamma$ -アミノ酸、 $\delta$ -アミノ酸などであってもよい。前記樹脂組成物には、さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤、着色剤等を含んでいてもよい。

## [0017]

本発明には、前記樹脂(A) 100重量部に対して、前記フェノール類(B 1)  $0.001\sim1$ 重量部及び/又はアミノ酸類(B 2)  $0.001\sim10$ 重量部を混合してポリアセタール系樹脂組成物を製造する方法も含まれる。また、本発明には前記組成物で形成された成形体も含まれる。

## [0018]

### 【発明の実施の形態】

## [(A) ポリアセタール系樹脂]

ポリアセタール系樹脂とは、オキシメチレン基(- C H<sub>2</sub>O-)を主たる構成 単位とする高分子化合物であり、ポリアセタールホモポリマー又はポリオキシメ チレン(例えば、米国デュポン社製,商品名「デルリン(登録商標)」、旭化成 工業(株)製、商品名「テナック(登録商標)4010」など)、オキシメチレ ン単位とコモノマー単位とを含有するポリアセタールコポリマー(例えば、ポリ プラスチックス(株)製、商品名「ジュラコン(登録商標)」など)が含まれる 。コポリマーにおいて、コモノマー単位には、炭素数  $2 \sim 6$  程度(好ましくは炭素数  $2 \sim 4$  程度)のオキシアルキレン単位(例えば、オキシエチレン基(-CH  $2CH_2O-$ )、オキシプロピレン基、オキシテトラメチレン基など)が含まれる。コモノマー単位の含有量は、少量、例えば、ポリアセタール系樹脂全体に対して、 $0.01 \sim 30$  モル%、好ましくは $0.03 \sim 20$  モル%(例えば、 $0.05 \sim 18$  モル%)、さらに好ましくは $0.1 \sim 15$  モル%程度の範囲から選択できる。

## [0019]

ポリアセタールコポリマーは、二成分で構成されたコポリマー、三成分で構成されたターポリマーなどであってもよい。ポリアセタールコポリマーは、ランダムコポリマーの他、ブロックコポリマー(例えば、特公平2-24307号公報,旭化成工業(株)製,商品名「テナック(登録商標)LA」「テナック(登録商標)LA」「テナック(登録商標)LM」など)、グラフトコポリマーなどであってもよい。また、ポリアセタール系樹脂は、線状のみならず分岐構造であってもよく、架橋構造を有していてもよい。さらに、ポリアセタール系樹脂の末端は、例えば、酢酸、プロピオン酸などのカルボン酸又はそれらの無水物とのエステル化、イソシアネート化合物とのウレタン化、エーテル化などにより安定化してもよい。ポリアセタール系樹脂の重合度、分岐度や架橋度も特に制限はなく、溶融成形可能であればよい。ポリアセタール系樹脂の分子量は特に制限されず、例えば、重量平均分子量5,000~500,000、好ましくは10,000~400,000程度である。

## [0020]

前記ポリアセタール系樹脂は、例えば、アルデヒド類(例えば、ホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒド等)や、環状エーテル(例えば、トリオキサン、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイド、スチレンオキサイド、シクロヘキセンオキサイド、1,3ージオキソラン、1,3ージオキサン等)、環状ホルマール(例えば、ジエチレングリコールホルマール、1,4ーブタンジオールホルマール等)などを重合することにより製造できる。さらには、共重合成分として、アルキル又はアリールグリシジルエーテル(例えば、メチルグリシジルエーテル、エチルグリシジルエーテル、フェニ

ルグリシジルエーテル、ナフチルグリシジルエーテルなど)、アルキレン又はポリオキシアルキレングリコールジグリシジルエーテル(例えば、エチレングリコールジグリシジルエーテル、ブタンジオールジグリシジルエーテルなど)、アルキル又はアリールグリシジルアルコール、環状エステル(例えば、 $\beta$ -プロピオラクトンなど)及びビニル化合物(例えば、スチレン、ビニルエーテルなど)を使用することもできる。

## [0021]

## [(B1)フェノール類]

本発明では、ヒドロキシル基を有する芳香族環を主鎖又は側鎖に有する樹脂( フェノール系樹脂)、ポリフェノール類をホルムアルデヒド捕捉剤又は発生防止 剤として使用する。フェノール系樹脂としては、例えば、ノボラック型フェノー ル系樹脂、フェノールアラルキル系樹脂、変性フェノール樹脂 [例えば、テルペ ンフェノール樹脂(例えば、特開平7-292214号公報に記載の樹脂、ヤス ハラケミカル(株)製、商品名「YSポリスターシリーズ」「マイティーシリー ズ」、荒川化学工業(株)製、商品名「タマノル」など)、ロジン変性フェノー ル樹脂(多価アルコールとの反応生成物も含む)、不飽和炭化水素化合物変性フ ェノール樹脂(例えば、ジシクロペンタジエン-フェノール重合体(例えば、特 開昭61-291616号公報、特開昭62-201922号公報、特開平6-49181号公報に記載のフェノール樹脂など)、シクロペンタジエンーフェノ ール重合体(日本石油化学(株)製、商品名「DPP-600M」など))〕、 ポリビニルフェノール系樹脂等が挙げられる。ポリフェノール類としては、多価 フェノール類、ビスフェノール類、トリスフェノール類、カテキン類、リグニン 類などが挙げられる。これらのフェノール類は、単独で又は二種以上組み合わせ て使用できる。

#### [0022]

(ノボラック型フェノール系樹脂)

ノボラック型フェノール系樹脂としては、フェノール類とアルデヒド類との反応から得られるノボラック型フェノール系樹脂が挙げられる。

#### [0023]

フェノール類としては、例えば、フェノール、 $C_{1-20}$ アルキル基(好ましくは  $C_{1-10}$ アルキル基)が置換したフェノール(例えば、p-、m-クレゾール等の クレゾール類、3, 5-キシレノールなどのキシレノール類、xチルフェノール、プロピルフェノール、ブチルフェノール、t-ブチルフェノール、オクチルフェノール、ノニルフェノール、ドデシルフェノール等)、シアノフェノール、多価フェノール類(例えば、レゾルシン、カテコール等)、アリールフェノール(例えば、フェニルフェノール、ベンジルフェノール、クミルフェノール等)、ビフェノール類(例えば、ビフェノールなど)、ビスフェノール類[例えば、4,4′ーイソプロピリデンジフェノール(ビスフェノールA)、x0, x1, x2, x3, x3, x4, x3, x5, x5, x6, x7, x7, x8, x9, x9,

## [0024]

アルデヒド類としては、例えば、脂肪族アルデヒド(ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒド等)、芳香族アルデヒド(ベンズアルデヒド、ヒドロキシベンズアルデヒド、フェニルアセトアルデヒド等)、ホルムアルデヒド縮合体(トリオキサン、パラホルムアルデヒド等)等が例示できる。これらのアルデヒド類のうち、脂肪族アルデヒド、特にホルムアルデヒドが好ましい。これらのアルデヒド類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

## [0025]

ノボラック型フェノール系樹脂としては、例えば、フェノール性水酸基に対してメチレン結合がランダムであるノボラック型ランダムフェノール系樹脂、フェノール性水酸基に対してオルソ位でのメチレン結合が多いハイオルソノボラック型フェノール系樹脂(例えば、オルソ/パラ比が1以上の樹脂)等が例示できる

### [0026]

フェノール類とアルデヒド類との縮合反応は、通常、無機酸(塩酸、硫酸等) や有機酸(p-hルエンスルホン酸、シュウ酸等)等の酸触媒の存在下又は非存 在下で行われる。フェノール類とアルデヒド類との割合(モル比)は、前者/後 者=1/0.  $6\sim1/1$ 程度である。

## [0027]

五れらのノボラック型フェノール系樹脂のうち、残留(又は遊離)フェノール類が低減されたモノマーレス樹脂やダイマーレス樹脂が好ましい。また、未反応ホルムアルデヒドやメチロール基を実質的に含まないのが好ましい。具体的には、遊離モノマー及び二核体(二量体)の総含有量は20重量%以下、好ましくは10重量%以下、さらに好ましくは5重量%以下のノボラック型フェノール系樹脂が特に好ましい。遊離モノマーの含有量は、通常、0.3重量%以下、好ましくは0.2重量%以下、さらに好ましくは0.1重量%以下である。モノマーレス樹脂又はダイマーレス樹脂は、例えば、住友デュレズ(株)の商品名「スミライトレジンPR-53647」、「スミライトレジンPR-NMD-100シリーズ」、「スミライトレジンPR-NMD-200シリーズ」などとして入手できる。これらのノボラック型フェノール系樹脂は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

## [0028]

ノボラック型フェノール系樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、 $300 \sim 50000$ 、好ましくは $300 \sim 10000$ 、さらに好ましくは $300 \sim 8000$ 程度の範囲から選択できる。

### [0029]

(フェノールアラルキル系樹脂)

フェノールアラルキル系樹脂としては、アラルキル類と、フェノール類やナフトール類との反応から得られるフェノールアラルキル樹脂やナフトールアラルキル樹脂などが挙げられる。

#### [0030]

アラルキル類としては、例えば、p-キシリレングリコール、p-キシリレングリコール $C_{1-4}$ アルキルエーテル(例えば、p-キシリレングリコールジメチ

ルエーテルや p-キシリレングリコールジエチルエーテル等)、アシルオキシアラルキル類(例えば、p-キシリレンー $\alpha$ ,  $\alpha'$  ージアセテート等)、アラルキルジオール類(例えば、p-キシリレンー $\alpha$ ,  $\alpha'$  ージオール等)、アラルキルハライド類(例えば、p-キシリレンー $\alpha$ ,  $\alpha'$  ージクロライド、p-キシリレンー $\alpha$ ,  $\alpha'$  ージブロマイド等)等が例示できる。これらのアラルキル類のうち、キシリレングリコール又はそのアルキルエーテル類やアシルオキシアラルキル類、特にキシリレングリコール $C_{1-4}$ アルキルエーテルが好ましい。これらのアラルキル類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

#### [0031]

フェノール類としては、前記ノボラック型フェノール系樹脂の項で例示のフェノール又はアルキルフェノール等やナフトール類等が例示できる。これらのフェノール類のうち、フェノールやアルキル( $C_{1-4}$ アルキル)フェノール、ナフトール等、特にフェノールやナフトールが好ましい。これらのフェノール類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

## [0032]

アラルキル類とフェノール類との反応は、通常、触媒の存在下又は非存在下で行われる。例えば、アラルキル類としては、アラルキルエーテル類を用いた場合、触媒の存在下で反応でき、アラルキルハライド類を用いた場合、触媒の非存在下で反応できる。触媒としては、例えば、 $C_{1-4}$ アルキル硫酸(ジメチル硫酸、ジエチル硫酸等)や金属塩化物(塩化スズ、塩化アルミニウム等)等のフリーデルクラフツ触媒が例示できる。アラルキル類とフェノール類との割合(モル比)は、前者/後者= $1/1\sim1/3$ 、好ましくは $1/1\sim1/2$ . 5程度である。

#### [0033]

フェノールアラルキル系樹脂は、商品名「ミレックス」(三井化学(株)製)、「スミライトレジン PR-54443」(住友デュレス(株)製)または「Xylok」(Albright&Wilson(株)製)として入手できる。また、特開 2000-351822 号公報に記載のアラルキル樹脂も好ましい樹脂として挙げることができる。これらのフェノールアラルキル系樹脂は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

#### [0034]

フェノールアラルキル系樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、300-50000、好ましくは300-10000、さらに好ましくは300-8000程度の範囲から選択できる。

## [0035]

(ポリビニルフェノール系樹脂)

ポリビニルフェノール系樹脂としては、ヒドロキシル基を有する芳香族ビニルモノマーの単独又は共重合体、又は前記芳香族ビニルモノマーと他の共重合性モノマーとの共重合体等が挙げられる。

## [0036]

ヒドロキシル基含有芳香族ビニルモノマーとしては、例えば、ビニルフェノール、ジヒドロキシスチレン等が例示できる。これらのモノマーは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

## [0037]

 イソブチルエーテル、ビニルメチルエーテル等のビニルエーテル類、Nービニルカルバゾール、Nービニルピロリドン、Nービニルイミダゾール等の窒素含有ビニルモノマー等)が例示できる。これらの共重合性モノマーは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

## [0038]

ヒドロキシル基含有芳香族ビニルモノマーと共重合性モノマーとの割合(重量比)は、例えば、前者/後者= $10/90\sim100/0$ 、好ましくは $30/70\sim100/0$ 、さらに好ましくは $40/60\sim100/0$ 程度である。

#### [0039]

これらのポリビニルフェノール系樹脂のうち、ビニルフェノール単独重合体(ポリヒドロキシスチレン)、(メタ)アクリル系モノマーとの共重合体、特に pービニルフェノール単独重合体、pービニルフェノールー(メタ)アクリル系モノマー共重合体が好ましい。これらのポリビニルフェノール系樹脂は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

## [0040]

ビニルフェノール系樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、300 ~ 50000 、好ましくは400 ~ 30000 、 さらに好ましくは500 ~ 10000 (特に500 ~ 5000 ) 程度の範囲から選択できる。

#### [0041]

(ポリフェノール類)

ポリフェノール類としては、多価フェノール類、ビスフェノール類、カテキン類(カテキン、エピカテキン、ガロカテキン、エピガロカテキン、エピカテキンガレート、クェルセチン、ケムフェロール、ミリセチンなど:これらは、例えば「サンフラボンシリーズ(HG、Pなど)」として、太陽化学(株)から入手できる)、テアニン類、タンニン類、及びリグニン類などを例示できる。

#### [0042]

多価フェノール類としては、カテコール、レゾルシン、ヒドロキノン、2,6 ージヒドロキシナフタレンなどの二価フェノール類、ピロガロール、フロログル シンなどの三価フェノール類、フェノールリグニン、没食子酸などが挙げられる

## [0043]

ビスフェノール類としては、例えば、4,4-ビフェノール、3,3-ジフェ ニルー4, 4ージヒドロキシビフェニル、ビス(4ーヒドロキシフェニル)メタ ン、ビス(4-ヒドロキシフェニル)フェニルメタン、ビス(4-ヒドロキシフ ェニル)ナフチルメタン、ビス(4-ヒドロキシフェニル)(4-イソプロピル フェニル) メタン、ビス(3,5-ジクロロ-4-ヒドロキシフェニル) メタン 、ビス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル)メタン、1,1-ビス( 4-ヒドロキシフェニル)エタン、1-ナフチル-1,1-ビス(4-ヒドロキ シフェニル) エタン、1-フェニル-1, 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル) エタン、1,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、2-メチル-1,1 ービス (4ーヒドロキシフェニル) プロパン、2, 2ービス (4ーヒドロキシフ ェニル)プロパン、2,2-ビス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル ) プロパン、1-エチル-1, 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン、 2, 2-ビス(3, 5-ジクロロー4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2, 2 ービス(3,5-ジブロモー4ーヒドロキシフェニル)プロパン、2,2ービス (3-クロロー4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(3-メチル -4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(3-フルオロー4-ヒド ロキシフェニル)プロパン、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、 2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) ブタン、1, 4-ビス(4-ヒドロキ シフェニル) ブタン、2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) ペンタン、4-メチルー2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ペンタン、2, 2-ビス(4 ーヒドロキシフェニル) ヘキサン、4,4-ビス(4-ヒドロキシフェニル)へ プタン、2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ノナン、1,10-ビス(4 ーヒドロキシフェニル) デカン、2, 2ービス(4ーヒドロキシフェニル) -1 , 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフルオロプロパンなどのジヒドロキシジアリール アルカン類; 1, 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、<math>1, 1-ビス(3, 5-ジクロロー4-ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、1, 1

ービス (4-ヒドロキシフェニル) シクロデカン、1, 1-ビス (4-ヒドロキ シフェニル) -3,3,5-トリメチルシクロヘキサンなどのジヒドロキシジア リールシクロアルカン類;1、4ービス(4ーヒドロキシフェニルイソプロピル ) ベンゼンなどのジヒドロキシアリールアルキルベンゼン類;ビス (4-ヒドロ キシフェニル)スルホン、ビス(3,5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (3-クロロ-4-ヒドロキシフェニル) スルホンなどのジヒド ロキシジアリールスルホン類;ビス(4ーヒドロキシフェニル)エーテル、ビス (3, 5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル) エーテルなどのジヒドロキシジ rリールエーテル類; 4, 4 ' -ジヒドロキシベンゾフェノン、3, 3 ', 5, 5′ーテトラメチルー4, 4′ージヒドロキシベンゾフェノンなどのジヒドロキ シジアリールケトン類;ビス(4-ヒドロキシフェニル)スルフィド、ビス(3 ーメチルー4ーヒドロキルフェニル)スルフィド、ビス(3,5ージメチルー4 - ヒドロキシフェニル)スルフィドなどのジヒドロキシジアリールスルフィド類 - : ビス (4 - ヒドロキシフェニル) スルホキシドなどのジヒドロキシジアリール スルホキシド類; 4. 4′-ジヒドロキシジフェニルなどのジヒドロキシジフェ ニル類;9,9-ビス(4-ヒドロキシフェニル)フルオレンなどのジヒドロキ シジアリールフルオレン類などを挙げることができる。

## [0044]

 ルベンゼン、2、6-ビス(2-ヒドロキシ-5′-メチルベンジル)-4-メ チルフェノール、4,6-ジメチル-2,4,6-トリス(4-ヒドロキシフェ ニル) - 2 - ヘプテン、4. 6 - ジメチル - 2, 4, 6 - トリス(4 - ヒドロキ ベンゼン、1, 1, 1ートリス (4ーヒドロキシフェニル) エタン、2, 2ービ ス [4, 4-ビス (4-ヒドロキシフェニル) シクロヘキシル] プロパン、2, 6-ビス(2-ヒドロキシ-5-イソプロピルベンジル)-4-イソプロピルフ ェノール、ビス [2-ヒドロキシー3-(2'-ヒドロキシー5'-メチルベン ジル) -5-メチルフェニル] メタン、ビス「2-ヒドロキシー3-(2'-ヒ ドロキシー5′ーイソプロピルベンジル)ー5ーメチルフェニル]メタン、テト ラキス (4-ヒドロキシフェニル) エタン、トリス (4-ヒドロキシフェニル) フェニルメタン、2', 4', 7-トリヒドロキシフラバン、2, 4, 4-トリ メチル-2', 4', 7-トリヒドロキシフラバン、1, 3-ビス(2, 4-ジ ヒドロキシフェニルイソプロピル)ベンゼン、トリス(4-ヒドロキシフェニル ) -アミル-s-トリアジン、トリス(4-ヒドロキシベンジル)イソシアヌレ ートなどを例示できる。

#### [0045]

これらのフェノール類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

#### [0046]

## 「(B2) アミノ酸類]

また、本発明では、アミノ酸類をホルムアルデヒド捕捉剤又は発生防止剤として使用する。アミノ酸類としては $\alpha$ -アミノ酸、 $\beta$ -アミノ酸、 $\gamma$ -アミノ酸、 $\delta$ -アミノ酸などが例示できる。

#### [0047]

(α-アミノ酸)

α-アミノ酸としては、モノアミノモノカルボン酸類(グリシン、アラニン、 バリン、ノルバリン、ロイシン、ノルロイシン、イソロイシン、フェニルアラニ ン、チロシン、ジョードチロシン、スリナミン、トレオニン、セリン、プロリン 、ヒドロキシプロリン、トリプトファン、メチオニン、シスチン、システイン、 シトルリン、 $\alpha$ -アミノ酪酸、ヘキサヒドロピコリン酸、テアニンなど)、モノアミノジカルボン酸類(アスパラギン酸、グルタミン酸、アスパラギン、グルタミン、ヘキサヒドロジピコリン酸、ヘキサヒドロキノリン酸など)、ジアミノモノカルボン酸類(リジン、ヒドロキシリジン、アルギニン、ヒスチジンなど)などが例示できる。

## [0048]

(β-、γ-、δ-アミノ酸)

 $\beta$ -アミノ酸、 $\gamma$ -アミノ酸、 $\delta$ -アミノ酸としては、 $\beta$ -アラニン、 $\beta$ -アミノ酪酸、 $\gamma$ -アミノ酪酸、 $\delta$ -アミノ-n-吉草酸などが例示できる。

#### [0049]

これらのアミノ酸類は、D-体、L-体、DL-体の何れであってもよく、さらに、カルボルキシル基が金属塩化(アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩など)、アミド化、ヒドラジド化、エステル化(メチルエステル、エチルエステルなど)されたアミノ酸誘導体も含む。

#### [0050]

さらに、アミノ酸類は、多孔性物質(シリカゲル、アルミナ、チタニア、ジルコニア、セピオライト、スメクタイト、パリゴルスカイト、イモゴライト、ゼオライト、活性炭など)に担持されていてもよいし、包接化合物( $\alpha-$ 、 $\beta-$ 、 $\gamma-$ 、 $\delta-$ シクロデキストリンなど)に包接されていてもよい。

#### [0051]

これらのアミノ酸類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

### [0052]

フェノール類 (B1) の割合は、例えば、ポリアセタール系樹脂 (A) 100 重量部に対して、 $0.001\sim1$  重量部、好ましくは $0.01\sim0.7$  重量部、さらに好ましくは $0.03\sim0.5$  重量部 (特に $0.05\sim0.5$  重量部) 程度である。また、アミノ酸類 (B2) の割合は、例えば、ポリアセタール系樹脂 (A) 100 重量部に対して、 $0.001\sim1.0$  重量部、好ましくは $0.01\sim5$  重量部、さらに好ましくは $0.03\sim3$  重量部 (特に $0.05\sim1$  重量部) 程度

である。本発明では、少量のフェノール類及び/又はアミノ酸類を用いるだけで、ホルムアルデヒドの発生や添加剤の浸出を抑制できる。また、フェノール類、アミノ酸類の割合が少ないので、ポリアセタール系樹脂(A)の特性も低下しない。

#### [0053]

## [添加剤]

本発明の樹脂組成物には、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光) 安定剤、着色剤等の添加剤を含んでもよい。これらの添加剤は、単独で又は二種 以上組み合わせて使用できる。

#### [0054]

## (酸化防止剤)

酸化防止剤には、例えば、フェノール系、アミン系、リン系、イオウ系、ヒドロキノン系、キノリン系酸化防止剤等が含まれる。

## [0055]

フェノール系酸化防止剤としては、ヒンダードフェノール類、例えば、2,2  $^{\prime}$ ーメチレンビス(4ーメチルー6ーtーブチルフェノール)、4,4 $^{\prime}$ ーメチレンビス(2,6ージーtーブチルフェノール)2,6ージーtーブチルーpークレゾール、1,3,5ートリメチルー2,4,6ートリス(3,5ージーtーブチルー4ーヒドロキシベンジル)ベンゼン、1,6ーへキサンジオールービス[3ー(3,5ージーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]、ペンタエリスリトールテトラキス[3ー(3,5ージーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]、トリエチレングリコールービス[3ー(3ーtーブチルー5ーメチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]、nーオクタデシルー3ー(4 $^{\prime}$ ,5 $^{\prime}$ ージーtーブチルフェニル)プロピオネート、ステアリルー2ー(3,5ージーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート、ステアリルー2ー(3,5ージーtーブチルー5ーメチルー2ーヒドロキシフェニル)プロピオネート、2ーtーブチルー6ー(3ーtーブチルー5ーメチルー2ーヒドロキシベンジル)ー4ーメチルフェニルアクリレート、4,4 $^{\prime}$ ーチオビス(3ーメチルー6ーtーブチルフェノール)等が挙げられる。

#### [0056]

## [0057]

リン系酸化防止剤として、例えば、トリイソデシルホスファイト、トリフェニルホスファイト、ジフェニルイソデシルホスファイト、2, 2-メチレンビス(4, 6-ジーt-ブチルフェニル)オクチルホスファイト、トリス(2, 4-ジーt-ブチルフェニル)ホスファイト、トリス(2-t-ブチルフェニル)ホスファイト、ドリス(2-t-ブチルフェニル)フェニルホスファイト、トリス [2-t-(1, 1-ジメチルプロピル)-フェニル] ホズファイト、トリス(2-t-ブチル-4-フェニルフェニル)ホスファイト等が挙げられる。

#### [0058]

ヒドロキノン系酸化防止剤としては、例えば、2, 5-ジ-t-ブチルヒドロキノンなどが挙げられ、キノリン系酸化防止剤としては、例えば、<math>6-エトキシ-2, 2, 4-トリメチル-1, 2-ジヒドロキノリンなどが挙げられ、イオウ系酸化防止剤としては、例えば、ジラウリルチオジプロピオネートなどが挙げられる。

#### [0059]

これらの酸化防止剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらの酸化防止剤のうち、ヒンダードフェノール類及びヒンダードアミン類から選択された少なくとも一種、特にヒンダードフェノール類 [例えば、 $C_{2-10}$ アルキレンジオールービス [(ジ分岐 $C_{3-6}$ アルキルヒドロキシフェニル)プロピオネート]、ジ又はトリオキシ $C_{2-4}$ アルキレンジオールービス [(ジ分岐 $C_{3-6}$ アルキ

ルヒドロキシフェニル)プロピオネート]、 $C_{3-8}$ アルキレントリオールービス [(ジ分岐 $C_{3-6}$ アルキルヒドロキシフェニル)プロピオネート]、 $C_{4-8}$ アルキレンテトラオールテトラキス [(ジ分岐 $C_{3-6}$ アルキルヒドロキシフェニル)プロピオネート]等]が好ましい。

## [0060]

酸化防止剤の割合は、ポリアセタール系樹脂(A) 100 重量部に対して、 $0.01 \sim 5$  重量部、好ましくは $0.05 \sim 2.5$  重量部、さらに好ましくは $0.1 \sim 1$  重量部程度の範囲から選択できる。

## [0061]

フェノール類 (B1) 及び/又はアミノ酸類 (B2) と、酸化防止剤との割合 (重量比) は、前者/後者=99/1~10/90、好ましくは95/5~30 / 70、さらに好ましくは90/10~50/50程度である。

### [0062]

## (耐熱安定剤)

耐熱安定剤には、(a)塩基性窒素含有化合物、(b)有機カルボン酸金属塩、(c)アルカリ又はアルカリ土類金属化合物、(d)ハイドロタルサイト、(e)ゼオライト等が含まれる。

## [0063]

## (a) 塩基性窒素含有化合物

塩基性窒素含有化合物には、低分子化合物や高分子化合物(窒素含有樹脂)が 含まれる。

#### [0064]

低分子化合物としては、例えば、脂肪族アミン類(モノエタノールアミン、ジエタノールアミン等)、芳香族アミン類(o, m, pートルイジン、o, m, pーフェニレンジアミン等の芳香族第2級アミン又は第3級アミン、o, m, pーアミノ安息香酸、o, m, pーアミノ安息香酸エチル等)、アミド化合物(マロンアミド、イソフタル酸ジアミド等の多価カルボン酸アミド、o, m, pーアミノベンズアミド等)、ヒドラジン又はその誘導体(ヒドラジン、ヒドラゾン、多価カルボン酸ヒドラジドなどのヒドラジドなど)、アミノトリアジン類[グアナ

ミン、アセトグアナミン、ベンゾグアナミン、サクシノグアナミン、アジポグア ナミン、フタログアナミン、CTU-グアナミン、2, 4-ジアミノ-6-[2 ' -メチルイミダゾリルー(1')] -エチルーs -トリアジン、2, 4 -ジア  ${\it =}$   ${\it =}$   ${\it -}$   ${\it$ ジン、2, 4-ジアミノー6-[2'-エチルー4'-メチルイミダゾリルー( 1′)] -エチル-s-トリアジン、等のグアナミン類又はそれらの誘導体、メ ラミン又はその誘導体 (メラミン;メラム、メレム、メロン等のメラミン縮合物 など)]、ウラシル又はその誘導体(ウラシル、ウリジン等)、シトシン又はそ の誘導体(シトシン、シチジン等)、グアニジン又はその誘導体(グアニジン、 シアノグアニジン等の非環状グアニジン;クレアチニンなどの環状グアニジンな ど)、尿素又はその誘導体「ビウレット、ビウレア、エチレン尿素、アセチレン 尿素、イソブチリデンジウレア、クロチリデンジウレア、尿素とホルムアルデヒ ドとの縮合体、ヒダントイン、置換ヒダントイン誘導体(1-メチルヒダントイ ン、5-プロピルヒダントイン、5,5-ジメチルヒダントインなどのモノ又は yC<sub>1-4</sub>アルキル置換体;5-フェニルヒダントイン、5, 5-ジフェニルヒダ ントインなどのアリール置換体;5-メチルー5-フェニルヒダントインなどの アルキルアリール置換体など)、アラントイン、置換アラントイン誘導体(例え ば、モノ、ジまたはトリ $C_{1-4}$ アルキル置換体、アリール置換体など)、アラン トインの金属塩(アラントインジヒドロキシアルミニウムなどの周期表3B属金 属との塩など)、アラントインとアルデヒド化合物との反応生成物(アラントイ ンホルムアルデヒド付加体など)、アラントインとイミダゾール化合物との化合 物(アラントインソジウムーdlピロリドンカルボキシレートなど)、有機酸塩 など〕などが例示できる。

## [0065]

窒素含有樹脂としては、例えば、ホルムアルデヒドとの反応により生成するアミノ樹脂(グアナミン樹脂、メラミン樹脂、グアニジン樹脂等の縮合樹脂;ベンゾグアナミンーメラミン樹脂、芳香族ポリアミンーメラミン樹脂等の共縮合樹脂など)、芳香族アミンーホルムアルデヒド樹脂(アニリン樹脂など)、ポリアミド樹脂 [例えば、ナイロン3 (ポリβーアラニン)、ナイロン46、ナイロン6

#### [0066]

これらの塩基性窒素含有化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらの塩基性窒素含有化合物のうち、グアナミン類(アジポグアナミン、CTUーグアナミン等)、メラミン又はその誘導体[特にメラミン又はメラミン縮合物(メラム、メレム等)]、グアニジン誘導体(シアノグアニジン、クレアチニン等)、尿素誘導体[ビウレア、尿素とホルムアルデヒドとの縮合体、アラントイン、アラントインの金属塩(アラントインジヒドロキシアルミニウムなど)]、窒素含有樹脂[アミノ樹脂(メラミン樹脂、メラミンーホルムアルデヒド樹脂などのアミノ樹脂;架橋メラミン樹脂などの架橋アミノ樹脂など)、ポリアミド樹脂など]が好ましい。

#### [0067]

#### (b) 有機カルボン酸金属塩

有機カルボン酸金属塩としては、有機カルボン酸と金属(Li, Na, K等のアルカリ金属; Mg, Ca等のアルカリ土類金属; Znなどの遷移金属など)との塩が挙げられる。

#### [0068]

有機カルボン酸には、飽和又は不飽和脂肪族カルボン酸や、不飽和脂肪族カルボン酸の重合体等が含まれる。また、これらの脂肪族カルボン酸はヒドロキシル基を有していてもよい。

#### [0069]

飽和脂肪族カルボン酸としては、飽和 $C_{1-34}$ モノカルボン酸(酢酸、プロピオ

ン酸、酪酸、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ピバル酸、カプロン酸、カプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、ペンタデシル酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキン酸、ベヘン酸、モンタン酸等)、飽和 $C_{2-30}$ ジカルボン酸(シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、コルク酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカン二酸、テトラデカン二酸、タプシア酸)、これらのオキシ酸(グリコール酸、乳酸、グリセリン酸、ヒドロキシ酪酸、クエン酸、12-ヒドロキシステアリン酸等)等が例示できる。

#### [0070]

不飽和脂肪族カルボン酸としては、不飽和 $C_{3-34}$ モノカルボン酸 [(x9) アクリル酸、クロトン酸、イソクロトン酸、ミリストレイン酸、パルミトレイン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、アラキドン酸、エルカ酸等 [(x9) 、不飽和 [(x9) 、 [(x9) 、[(x9) [(x9) 、[(x9) [(x9) [(x9)

#### [0071]

## [0072]

これらの有機カルボン酸金属塩は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらの有機カルボン酸金属塩のうち、アルカリ土類金属有機カルボン酸塩(酢酸カルシウム、クエン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、12ーヒドロキシステアリン酸カルシウム等)、アイオノマー樹脂(前記重合性不飽和多価カルボン酸とオレフィンとの共重合体に含有されるカルボキシル基の少なくとも一部が前記金属のイオンにより中和されている樹脂)等が好ましい。前記アイオノマー樹脂は、例えば、A-CACLYN(アライド・シグナル社製)、ハイミラン(三井デュポンポリケミカル社製)、サーリン(デュポン社製)等として

市販されている。

## [0073]

(c) アルカリ又はアルカリ土類金属化合物

アルカリ又はアルカリ土類金属化合物には、金属酸化物(CaO, MgO等)、金属水酸化物 [Ca(OH)2, Mg(OH)2等]、金属無機酸塩 [金属炭酸塩(Na2CO3, K2CO3, CaCO3, MgCO3等)、金属ホウ酸塩(Ca3(PO4)2など)、金属リン酸塩(Mg3(BO3)2など)等]等が含まれる。これらの金属化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらの金属化合物のうち、金属酸化物及び金属水酸化物、特にアルカリ土類金属酸化物及びアルカリ土類金属水酸化物が好ましい。

## [0074]

## (d) ハイドロタルサイト

ハイドロタルサイトとしては、特開昭 60-1241 号公報及び特開平 9-5 9475 号公報等に記載されているハイドロタルサイト類、例えば、下記式で表されるハイドロタルサイト化合物などが使用できる。

#### [0075]

 $[M^{2+}_{1-x}M^{3+}_{x}(OH)_{2}] \times [A^{n-}_{x/n} \cdot mH_{2}O] \times [A^{n-}_{x/n} \cdot mH_{2}O]$ 

[式中、 $M^{2+}$ は $M g^{2+}$ 、 $M n^{2+}$ 、 $F e^{2+}$ 、 $C o^{2+}$ 等の二価金属イオンを示し、 $M^{3+}$ は $A 1^{3+}$ 、 $F e^{3+}$ 、 $C r^{3+}$ 等の三価金属イオンを示す。 $A^{n-}$ は $C O_3^{2-}$ 、 $O H^{-}$ 、 $H P O_4^{2-}$ 、 $S O_4^{2-}$ 等の n 価(特に 1 価又は 2 価)のアニオンを示す。 x は、0 < x < 0. 5 であり、mは、 $0 \le m < 1$  である]

ハイドロタルサイトは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。なお、ハイドロタルサイトは、「DHT-4A」、「DHT-4A-2」、「アルカマイザー」等として協和化学工業(株)から入手可能である。

## [0076]

### (e) ゼオライト

ゼオライトとしては、特に制限されないが、例えば、特開平7-62142号 公報に記載されているゼオライト [最小単位セルがアルカリ及び/又はアルカリ 土類金属の結晶性アルミノケイ酸塩であるゼオライト(A型、X型、Y型、L型 及びZSM型ゼオライト、モルデン沸石型ゼオライト;チャバザイト、モルデン 沸石、ホージャサイト等の天然ゼオライトなど)など]などが使用できる。

## [0077]

ゼオライトは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。なお、A型ゼオライトは、「ゼオラムA-3」、「ゼオラムA-4」「ゼオラムA-5」等として、また、X型ゼオライトは、「ゼオラムF-9」、Y型ゼオライトは、「HS Z-320NAA」等として東ソー(株)から入手可能である。

## [0078]

耐熱安定剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。耐熱安定剤は、 前記(a)成分と、前記(b)~(e)成分から選択された少なくとも一種とを 組み合わせて用いると、少量で耐熱安定性を付与することもできる。

## [0079]

耐熱安定剤の割合は、例えば、ポリアセタール系樹脂(A) 100重量部に対して、 $0.001\sim10$ 重量部、好ましくは $0.001\sim5$ 重量部、さらに好ましくは $0.01\sim2$ 重量部程度の範囲から選択できる。(a)成分と、 [(b)  $\sim$  (e) ] 成分とを組み合わせて用いる場合は、両者の割合は、(a) / [(b)  $\sim$  (e) ] =  $90/10\sim10/90$ 、好ましくは $70/30\sim30/70$ 程度である。

#### [0080]

フェノール類 (B1) 及び/又はアミノ酸類 (B2) と、耐熱安定剤との割合 (重量比) は、前者/後者=99/1~10/90、好ましくは95/5~30 / 70、さらに好ましくは90/10~50/50程度である。

#### [0081]

(加工安定剤)

加工安定剤としては、(a)長鎖脂肪酸又はその誘導体、(b)ポリオキシアルキレングリコール、(c)シリコーン系化合物、(d)ワックス類等が挙げられる。

#### [0082]

(a) 長鎖脂肪酸又はその誘導体

長鎖脂肪酸は、飽和脂肪酸であってもよく、不飽和脂肪酸であってもよい。ま た、一部の水素原子がヒドロキシル基などの置換基で置換されたものも使用でき る。このような長鎖脂肪酸としては、炭素数10以上の1価又は2価の脂肪酸、 例えば、炭素数10以上の一価の飽和脂肪酸[カプリン酸、ラウリン酸、ミリス チン酸、ペンタデシル酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキン酸、ベヘン酸 、モンタン酸等の $C_{10-34}$ 飽和脂肪酸(好ましくは $C_{10-28}$ 飽和脂肪酸)など]、 炭素数10以上の一価の不飽和脂肪酸 [オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、 アラキドン酸、エルカ酸等のC10-34不飽和脂肪酸(好ましくはС10-28飽和脂肪 酸)など]、炭素数10以上の二価の脂肪酸(二塩基性脂肪酸) [セバシン酸、 ドデカン二酸、テトラデカン二酸、ヘキサデカン二酸酸等の二価の $C_{10-30}$ 飽和 脂肪酸(好ましくは二価の $C_{10-20}$ 飽和脂肪酸)、デセン二酸、ドデセン二酸な どの二価の $C_{10-30}$ 不飽和脂肪酸(好ましくは二価の $C_{10-20}$ 不飽和脂肪酸)など ] が例示できる。前記脂肪酸には、1つ又は複数のヒドロキシル基を分子内に有 する脂肪酸(例えば、12-ヒドロキシステアリン酸などのヒドロキシ飽和C10 -28脂肪酸など)も含まれる。これらの脂肪酸は、単独で又は二種以上組み合わ せて使用できる。

### [0083]

長鎖脂肪酸の誘導体には、脂肪酸エステル及び脂肪酸アミド等が含まれる。長 鎖脂肪酸エステルとしては、その構造は特に制限されず、直鎖状又は分岐状脂肪酸エステルのいずれも使用でき、長鎖脂肪酸とアルコールとのエステル(モノエステル、ジエステル、トリエステルなど1つ又は複数のエステル結合を有するエステルなど)が挙げられる。長鎖脂肪酸エステルを構成するアルコールは、その種類は特に制限されないが、多価アルコールが好ましい。多価アルコールとしては、炭素数が $2\sim8$ 程度、好ましくは $2\sim6$ 程度の多価アルコール又はその重合体、例えば、アルキレングリコール [例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール等の $C_{2-8}$ アルキレングリコール(好ましくは $C_{2-6}$ アルキレングリコール)など]などのジオール類、グリセリン、トリメチロールプロパン又はこれらの誘導体などのトリオール類、ペンタエリスリトール、ソルビタン又はこれらの誘導体などのテトラオール類、及びこれらの多価ア

ルコール類の単独又は共重合体(例えば、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等のポリオキシアルキレングリコールの単独又は共重合体、ポリグリセリンなど)などが例示できる。前記ポリアルキレングリコールの平均重合度は2以上(例えば、2~500)、好ましくは2~400(例えば、2~300)程度であり、平均重合度16以上(例えば、20~200程度)が好ましく、このようなポリアルキレングリコールは、炭素数12以上の脂肪酸とのエステルとして好適に使用される。好ましい多価アルコールは、平均重合度が2以上のポリアルキレングリコールである。これらの多価アルコールは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

#### [0084]

このような脂肪酸エステルの例としては、エチレングリコールジステアリン酸エステル、グリセリンモノステアリン酸エステル、グリセリントリパルミチン酸エステル、ポリグリセリントリステアリン酸エステル、トリメチロールプロパンモノパルミチン酸エステル、ペンタエリスリトールモノウンデシル酸エステル、ソルビタンモノステアリン酸エステル、ポリアルキレングリコール(ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールなど)のモノラウレート、モノパルミテート、モノステアレート、ジラウレート、ジパルミテート、ジステアレート、ジベヘネート、ジモンタネート、ジオレート、ジリノレートなどが挙げられる。これらの脂肪酸エステルは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

#### [0085]

脂肪酸アミドとしては、前記長鎖脂肪酸(一価又は二価の長鎖脂肪酸)とアミン類(モノアミン、ジアミン、ポリアミン類など)との酸アミド(モノアミド、ビスアミドなど)が使用できる。モノアミドとしては、例えば、カプリン酸アミド、ラウリン酸アミド、ミリスチン酸アミド、パルミチン酸アミド、ステアリン酸アミド、アラキン酸アミド、ベヘン酸アミド、モンタン酸アミド等の飽和脂肪酸の第1級酸アミド、オレイン酸アミドなどの不飽和脂肪酸の第1級酸アミド、ステアリルステアリン酸アミド、ステアリルオレイン酸アミド等の飽和及び/又は不飽和脂肪酸とモノアミンとの第2級酸アミドなどが例示できる。これらの脂肪酸アミドのうち、ビスアミドが好ましい。ビスアミドには、 $C_{1-6}$ アルキレン

ジアミン(特に、 $C_{1-2}$ アルキレンジアミン)と前記脂肪酸とのビスアミドなどが含まれ、その具体例としては、エチレンジアミンージステアリン酸アミド(エチレンビスステアリルアミド)、ヘキサメチレンジアミンージステアリン酸アミド、エチレンジアミンージオレイン酸アミド、エチレンジアミンージエルカ酸アミドなどが挙げられ、さらにエチレンジアミンー(ステアリン酸アミド)オレイン酸アミドなどのアルキレンジアミンのアミン部位に異なるアシル基が結合した構造を有するビスアミドなども使用できる。前記酸アミドにおいて、酸アミドを構成する脂肪酸は飽和脂肪酸であるのが好ましい。これらの脂肪酸アミドは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

#### [0086]

#### (b) ポリオキシアルキレングリコール

ポリオキシアルキレングリコールには、アルキレングリコール [例えば、エチレングリコール、プロピレングリコール、テトラメチレングリコールなどの $C_{2-6}$ アルキレングリコール(好ましくは $C_{2-4}$ アルキレングリコール)など]の単独重合体、共重合体、それらの誘導体等が含まれる。具体例としては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコール等のポリ $C_{2-6}$ オキシアルキレングリコール(好ましくはポリ $C_{2-4}$ オキシアルキレングリコール)、ポリオキシエチレンーポリオキシプロピレン共重合体(ランダム又はブロック共重合体など)、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリセリルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンでリセリルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンモノブチルエーテル等が挙げられる。

## [0087]

これらのポリオキシアルキレングリコールは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらのポリオキシアルキレングリコールのうち、オキシエチレン単位を有する重合体、例えば、ポリエチレングリコール、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレン共重合体及びそれらの誘導体等が好ましい。また、前記ポリオキシアルキレングリコールの数平均分子量は、 $1\times10^3\sim1\times10^6$  (例えば、 $1\times10^3\sim5\times10^5$ )、好ましくは $2\times10^3\sim1\times10^5$  (例えば、 $2\times10^3\sim5\times10^4$ ) 程度である。

#### [0088]

## (c) シリコーン系化合物

シリコーン系化合物には、(ポリ)オルガノシロキサンなどが含まれる。(ポリ)オルガノシロキサンとしては、ジアルキルシロキサン(例えば、ジメチルシロキサンなど)、アルキルアリールシロキサン(例えば、フェニルメチルシロキサンなど)、ジアリールシロキサン(例えば、ジフェニルシロキサンなど)等のモノオルガノシロキサン、これらの単独重合体(例えば、ポリジメチルシロキサン、ポリフェニルメチルシロキサン等)又は共重合体等が例示できる。また、(ポリ)オルガノシロキサンには、分子末端や主鎖に、エポキシ基、ヒドロキシル基、カルボキシル基、アミノ基、エーテル基等の置換基を有する変性(ポリ)オルガノシロキサン(例えば、変性シリコーン)なども含まれる。これらのシリコーン系化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

#### [0089]

## (d) ワックス類

ワックス類には、ポリオレフィン系ワックスなどが含まれる。ポリオレフィン系ワックスとしては、ポリエチレンワックス、ポリプロピレンワックス等のポリ  $C_{2-4}$ オレフィン系ワックス、エチレン共重合体ワックスなどのオレフィン共重 合体ワックスが例示でき、これらの部分酸化物又は混合物等も含まれる。オレフィン共重合体には、例えば、オレフィン(エチレン、プロピレン、1-ブテン、2-ブテン、4-メチル-1-ブテン、4-メチル-1-ブテン、2-メチル-2-ブテン、4-メチル-1-プテン、1-ヘキセン、2, 3-ジメチル-2-ブテン、1-ヘプテン、1-オクテン、1-ノネン、1-デセン等の $\alpha-$ オレフィン等)の共重合体や、これらのオレフィンと共重合可能なモノマー、例えば、不飽和カルボン酸又はその酸無水物 [無水マレイン酸、( メ $\phi$  ) アクリル酸エチル、( メ $\phi$  ) アクリル酸エチル、( メ $\phi$  ) アクリル酸プロピル、( メ $\phi$  ) アクリル酸プチル、( メ $\phi$  ) アクリル酸( ) アクリル酸プテル、( ) アクリル酸( ) アクリル

共重合体、ブロック共重合体、又はグラフト共重合体が含まれる。オレフィン共 重合体ワックスは、通常、エチレンと、他のオレフィン及び重合性モノマーから 選択された少なくとも一種のモノマーとの共重合体である。

## [0090]

これらのワックス類は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらのワックスのうち、ポリエチレンワックスが好ましい。ワックス類の数平均分子量は、100~2000、好ましくは500~15000、さらに好ましくは1000~12000程度である。

#### [0091]

加工安定剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。加工安定剤の割合は、ポリアセタール系樹脂(A)100重量部に対して、0.01~10重量部、好ましくは0.03~5重量部(例えば、0.05~3重量部)程度、特に0.05~2重量部程度である。

## [0092]

## (耐候(光)安定剤)

耐候(光)安定剤としては、(a)ベンゾトリアゾール系化合物、(b)ベンゾフェノン系化合物、(c)芳香族ベンゾエート系化合物、(d)シアノアクリレート系化合物、(e)シュウ酸アニリド系化合物、(f)ヒンダードアミン系化合物等が挙げられる。

#### [0093]

#### (a) ベンゾトリアゾール系化合物

ベンゾトリアゾール系化合物としては、2-(2'-E)ドロキシー5'-Xチルフェニル)ベンゾトリアゾール、2-(2'-E)ドロキシー3',  $5'-\tilde{y}$ ー  $t-\tilde{y}$ チルフェニル)ベンゾトリアゾール、2-(2'-E) に  $t-\tilde{y}$  に t-

ール)基置換アリール基を有するベンゾトリアゾール類;2-(2'-ヒドロキ 2-4'-オクトキシフェニル) ベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及びアルコキシ( $C_{1-12}$ アルコキシ)基置換アリール基を有するベンゾトリアゾール類等が挙げられる。これらのベンゾトリアゾール化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらのベンゾトリアゾール系化合物のうち、ヒドロキシル基及び $C_{3-6}$ アルキル基置換 $C_{6-10}$ アリール(特にフェニル)基を有するベンゾトリアゾール類、並びにヒドロキシル基及び $C_{6-10}$ アリールー $C_{1-6}$ アルキル(特にフェニルー $C_{1-4}$ アルキル)基置換アリール基を有するベンゾトリアゾール類などである。

## [0094]

## (b) ベンゾフェノン系化合物

ベンゾフェノン系化合物としては、複数のヒドロキシル基を有するベンゾフェノン類(2, 4 -  $\Im$   $\mathop{\vee}$   $\mathop{\vee}$ 

### [0095]

### (c) 芳香族ベンゾエート系化合物 ·

芳香族ベンゾエート系化合物としては、p-t-ブチルフェニルサリシレート

、p-オクチルフェニルサリシレートなどのアルキルアリールサリシレート類が挙げられる。芳香族ベンゾエート化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

## [0096]

## (d) シアノアクリレート系化合物

シアノアクリレート系化合物としては、2-エチルヘキシル-2-シアノ-3,3-ジフェニルアクリレート、エチル-2-シアノ-3,3-ジフェニルアクリレート等のシアノ基含有ジアリールアクリレート類などが挙げられる。シアノアクリレート系化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

#### [0097]

#### (e) シュウ酸アニリド系化合物

シュウ酸アニリド系化合物としては、 $N-(2-x+\nu)$ フェニル) $-N'-(2-x+\nu)$ フェニル) $-N'-(2-x+\nu)$ フェニル) $-N'-(2-x+\nu)$ フェニル) $-N'-(2-x+\nu)$ フェニル) $-N'-(2-x+\nu)$ フェニル)シュウ酸ジアミド等の窒素原子上に置換されていてもよいアリール基などを有するシュウ酸ジアミド類が挙げられる。シュウ酸アニリド化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる

#### [0098]

## (f) ヒンダードアミン系化合物

ヒンダードアミン系化合物としては、立体障害性基を有するピペリジン誘導体、例えば、エステル基含有ピペリジン誘導体 [4-r2++2-2,2,6,6-r] ーテトラメチルピペリジン、4-r2+r1 ーステアロイルオキシー 2 、 2 、 6 、 6-r トラメチルピペリジン、4-r2+r1 ーズー 2 、 4 ・ 4

) アジペート、ビス (1, 2, 2, 6, 6ーペンタメチルー4ーピペリジル) ア ジペート、ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジル)セバケート 、ビス(1, 2, 2, 6, 6ーペンタメチルー4ーピペリジル)セバケートなど の脂肪族ジ又はトリカルボン酸ービス又はトリスピペリジルエステル(C<sub>2-20</sub>脂 肪族ジカルボン酸-ビスピペリジルエステルなど);ビス(2,2,6,6-テ トラメチルー4ーピペリジル)テレフタレート、トリス(2,2,6,6ーテト ラメチルー4ーピペリジル) ベンゼンー1,3,5ートリカルボキシレートなど の芳香族ジ乃至テトラカルボン酸ービス乃至テトラキスピペリジルエステル(芳 香族ジ又はトリカルボン酸-ビス又はトリスピペリジルエステルなど)など]、 エーテル基含有ピペリジン誘導体 [4-メトキシー2, 2, 6, 6-テトラメチ ルピペリジンなどの $C_{1-10}$ アルコキシピペリジン( $C_{1-6}$ アルコキシーテトラメ チルピペリジンなど);4-シクロヘキシルオキシー2,2,6,6ーテトラメ チルピペリジンなどのC<sub>5-8</sub>シクロアルキルオキシーピペリジン;4-フェノキ シー2, 2, 6, 6ーテトラメチルピペリジンなどのアリールオキシピペリジン ; 4-ベンジルオキシー 2 , 2 , 6 , 6-テトラメチルピペリジンなど  $C_{6-10}$ ア リールー $C_{1-4}$ アルキルオキシーピペリジンなど;1, 2 - ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジルオキシ) エタンなどのアルキレンジオキシビ スピペリジン( $C_{1-10}$ アルキレンジオキシービスピペリジンなど)など〕、アミ - ド基含有ピペリジン誘導体 [4-(フェニルカルバモイルオキシ)-2, 2, 6 , 6-テトラメチルピペリジンなどのカルバモイルオキシピペリジン;ビス(2 , 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)ヘキサメチレンー1, 6ージカ ルバメートなどのカルバモイルオキシ置換アルキレンジオキシービスピペリジン など] などが挙げられる。また、高分子量のピペリジン誘導体重縮合物(コハク 酸ジメチル-1-(2-ヒドロキシエチル)-4-ヒドロキシ-2, 2, 6, 6ーテトラメチルピペリジン重縮合物など)なども含まれる。これらのヒンダード アミン系化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

# [0099]

これらのヒンダードアミン系化合物のうち、エステル基含有ピペリジン誘導体、特に、脂肪族カルボン酸ピペリジルエステル(好ましくはC<sub>2-16</sub>脂肪族ジカル

ボン酸-ビスピペリジルエステル、さらに好ましくはC<sub>6-14</sub>脂肪族ジカルボン酸-ビステトラメチルピペリジルエステルなど)、芳香族ジ又はトリカルボン酸-ビス又はトリスピペリジルエステル等が好ましい。

# [0100]

耐候(光)安定剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。耐候(光)安定剤の割合は、ポリアセタール系樹脂(A)100重量部に対して、0.0  $1\sim5$ 重量部、好ましくは0.01 $\sim2$ 重量部、さらに好ましくは0.1 $\sim2$ 重量部程度である。また、耐候(光)安定剤ば、(f)成分と、他の(a) $\sim$ (e)成分から選択された少なくとも一種とを併用するのが好ましく、特に、(a)ベンゾトリアゾール系化合物と(f)ヒンダードアミン系化合物とを併用するのが好ましい。この場合、(f)成分と[(a) $\sim$ (e)]成分との割合(重量比)は、前者/後者= $0/100\sim80/20$ 、好ましくは $10/90\sim70/3$ 0、さらに好ましくは $20/80\sim60/40$ 程度である。

### [0101]

# (着色剤)

着色剤としては、各種染料又は顔料が使用できる。染料はソルベント染料が好ましく、アゾ系染料、アントラキノン系染料、フタロシアニン系染料、又はナフトキノン系染料などが挙げられる。顔料については、無機顔料及び有機顔料のいずれも使用できる。

#### [0102]

無機顔料としては、チタン系顔料、亜鉛系顔料、カーボンブラック(ファーネスブラック、チャンネルブラック、アセチレンブラック、ケッチェンブラック等)、鉄系顔料、モリブデン系顔料、カドミウム系顔料、鉛系顔料、コバルト系顔料、及びアルミニウム系顔料などが例示できる。

#### [0103]

有機顔料としては、アゾ系顔料、アンスラキノン系顔料、フタロシアニン系顔料、キナクリドン系顔料、ペリレン系顔料、ペリノン系顔料、イソインドリン系顔料、ジオキサジン系顔料、又はスレン系顔料などが例示できる。

#### [0104]

着色剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。これらの着色剤のうち、光遮蔽効果の高い着色剤 [カーボンブラック、チタン白(酸化チタン)、フタロシアニン系顔料、ペリレン系顔料] 、特にカーボンブラックを用いると、耐候(光)性を向上できる。

# [0105]

着色剤の割合は、例えば、ポリアセタール系樹脂(A) 100 重量部に対して、 $0\sim5$  重量部(例えば、 $0.01\sim5$  重量部)、好ましくは $0.1\sim4$  重量部、さらに好ましくは $0.1\sim2$  重量部程度である。

# [0106]

(他の添加剤)

本発明のポリアセタール系樹脂組成物には、必要に応じて、慣用の添加剤、例えば、離型剤、核剤、帯電防止剤、摺動性改良剤、耐衝撃性改良剤、難燃剤、界面活性剤、香料、各種ポリマー(例えば、オレフィン系樹脂、ポリエステル系樹脂、ウレタン系樹脂等)、充填剤等を単独で又は2種以上組み合わせて添加してもよい。また、必要に応じて、耐候(光)性に優れた樹脂、例えば、アクリル系樹脂 [ポリメチルメタクリレートなどのC<sub>1-10</sub>アルキル(メタ)アクリレートの単独又は共重合体]、アクリル系コアシェルポリマー、ポリカーボネート樹脂等を添加してもよい。

#### [0107]

[ポリアセタール系樹脂組成物の製造方法]

本発明のポリアセタール系樹脂組成物は、粉粒状混合物や溶融混合物であってもよく、ポリアセタール系樹脂(A)と、フェノール類(B1)及び/又はアミノ酸類(B2)と、必要により他の添加剤とを慣用の方法で混合することにより調製できる。例えば、(1)各成分を混合して、一軸又は二軸の押出機により混練して押出してペレットを調製した後、成形する方法、(2)一旦組成の異なるペレット(マスターバッチ)を調製し、そのペレットを所定量混合(希釈)して成形に供し、所定の組成の成形体を得る方法、(3)ポリアセタール樹脂のペレットに抑制剤を散布、表面コートなどにより共存、付着させた後、成形し、所定の組成の成形体を得る方法等が採用できる。

## [0108]

本発明の樹脂組成物は、慣用の成形方法、例えば、射出成形、押出成形、圧縮成形、ブロー成形、真空成形、発泡成形、回転成形、ガスインジェクションモールディングなどの方法で、種々の成形体を成形するのに有用である。

## [0109]

# [成形体]

前記ポリアセタール系樹脂組成物で構成された本発明のポリアセタール系樹脂成形体は、ポリアセタール系樹脂(A)と、フェノール類(B 1)及び/又はアミノ酸類(B 2)とを組み合わせて含んでおり、耐候(光)安定性に優れるとともに、ホルムアルデヒド発生量が極めて少ない。すなわち、酸化防止剤などの安定剤を含む従来のポリアセタール系樹脂で構成された成形体は、比較的多量のホルムアルデヒドを生成し、腐食や変色などの他、生活環境や作業環境を汚染する。例えば、一般に市販されているポリアセタール系樹脂成形体からのホルムアルデヒド発生量は、乾式(恒温乾燥雰囲気下)において、表面積  $1 \text{ cm}^2$ 当たり  $2 \sim 5 \mu$  g程度である。

#### [0110]

これに対して、本発明のポリアセタール系樹脂成形体は、乾式において、ホルムアルデヒド発生量が成形体の表面積  $1~c~m^2$ 当たり  $2~\mu~g$ 以下( $0\sim1$ .  $5~\mu~g$ 程度)、好ましくは  $0\sim1~\mu~g$ 程度である。

#### $[0\ 1\ 1\ 1]$

なお、乾式でのホルムアルデヒド発生量は、次のようにして測定できる。

#### [0112]

## [0113]

本発明における前記ホルムアルデヒド発生量の数値規定は、ポリアセタール系樹脂 (A) と、フェノール類 (B.1) 及び/又はアミノ酸類 (B.2) を含む限り、慣用の添加剤(通常の、酸化防止剤、安定剤、着色剤等)を含有するポリアセタール系樹脂組成物の成形体についてだけでなく、無機充填剤、他のポリマーなどを含有する組成物の成形体においても、その成形体の表面の大部分(例えば、 $50\sim100\%$ )が樹脂で構成された成形体(例えば、多色成形体や被覆成形体など)についても適用可能である。

#### [0114]

本発明の成形体は、ホルムアルデヒドが弊害となるいずれの用途(例えば、自 転車部品としてのノブ、レバーなど)にも使用可能であるが、自動車部品や電気 ・電子部品(能動部品や受動部品など)、建材・配管部品、日用品(生活)・化 粧品用部品、医用(医療・治療)部品及び写真用部品として好適に使用される。

#### [0115]

より具体的には、自動車部品としては、インナーハンドル、フューエルトランクオープナー、シートベルトバックル、アシストラップ、各種スイッチ、ノブ、レバー、クリップ、スピーカーグリル等の内装部品、メーターやコネクターなどの電気系統部品、オーディオ機器やカーナビゲーション機器などの車載電気・電子部品、ウインドウレギュレーターのキャリアープレートに代表される金属と接触する部品、ドアロックアクチェーター部品、ミラー部品、ワイパーモーターシステム部品、燃料系統の部品などの機構部品が例示できる。

#### [0116]

電気・電子部品(機構部品)としては、ポリアセタール系樹脂成形体で構成され、かつ金属接点が多数存在する機器の部品又は部材[例えば、カセットテープレコーダなどのオーディオ機器、VTR(ビデオテープレコーダー)、8mmビデオ、ビデオカメラなどのビデオ機器、又はコピー機、ファクシミリ、ワードプロセサー、コンピューターなどのOA(オフィスオートメーション)機器、更にはモーター、発条などの駆動力で作動する玩具、電話機、コンピュータなどに付属するキーボードなど]などが例示できる。具体的には、シャーシ(基盤)、ギャー、レバー、カム、プーリー、軸受けなどが挙げられる。さらに、少なくとも

一部がポリアセタール系樹脂成形体で構成された光及び磁気メディア部品(例えば、金属薄膜型磁気テープカセット、磁気ディスクカートリッジ、光磁気ディスクカートリッジなど)、更に詳しくは、音楽用メタルテープカセット、デジタルオーディオテープカセット、8 mmビデオテープカセット、フレキシブルディスクカートリッジ、ミニディスクカートリッジなどにも適用可能である。光及び磁気メディア部品の具体例としては、テープカセット部品(テープカセットの本体、リール、ハブ、ガイド、ローラー、ストッパー、リッドなど)、ディスクカートリッジ部品(ディスクカートリッジの本体(ケース)、シャッター、クランピングプレートなど)などが挙げられる。

#### [0117]

さらに、本発明のポリアセタール系樹脂成形体は、照明器具、建具、配管、コック、蛇口、トイレ周辺機器部品などの建材・配管部品、ファスナー類(スライドファスナー、スナップファスナー、面ファスナー、レールファスナーなど)、文具、リップクリーム・口紅容器、洗浄器、浄水器、スプレーノズル、スプレー容器、エアゾール容器、一般的な容器、注射針のホルダー、(デジタル)カメラ部品、フィルム周辺部品などの広範な生活関係部品・化粧関係部品・医用関係部品・写真用部品に好適に使用される。

#### [0118]

#### 【発明の効果】

本発明のポリアセタール系樹脂組成物は、少量のフェノール類及び/又はアミノ酸類を含んでいるので、熱安定性、特に成形加工時の溶融安定性を改善できると共に、ポリアセタール系樹脂及び成形体からのホルムアルデヒドの発生量を極めて低レベルに抑制でき、周辺環境(作業環境、使用環境など)を大きく改善できる。さらには、過酷な条件下であってもホルムアルデヒドの生成や添加剤の浸出を抑制でき、金型への分解物や添加物などの付着(モールドデポジット)、成形体からの樹脂分解物や添加物の浸出や成形体の熱劣化を抑制でき、成形体の品質や成形性を向上できる。

#### [0119]

#### 【実施例】

以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの 実施例により限定されるものではない。

#### [0120]

なお、実施例及び比較例において、成形性(金型付着物の量)、乾式及び湿式での成形体からのホルムアルデヒドの発生量について、以下のようにして評価した。また、実施例及び比較例で使用したポリアセタール系樹脂、フェノール類、アミノ酸類、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤及び着色剤は以下の通りである。

#### [0121]

[成形性(金型付着物の量)]

ポリアセタール系樹脂組成物で形成されたペレットから特定形状の成形体(直径20mm×厚み1mm)を、射出成形機を用いて連続成形(1000ショット)し、金型付着物の程度を5段階に評価した。なお、数字が小さい程、金型付着物が少ない、すなわち、モールドデポジットが少ないことを意味する。

# [0122]

[乾式での成形体からのホルムアルデヒド発生量]

試験片  $(2 \text{ mm} \times 2 \text{ mm} \times 5 \text{ 0 mm})$  10個 (総表面積約40 c m²) の樹脂 サンプルを密閉容器 (容量20 m 1) に入れ、温度80℃で24時間、恒温槽内 で加熱した後、室温に空冷し、蒸留水5 m 1をシリンジにて注入した。この水溶 液のホルムアルデヒド量を、JIS K0102,29 (ホルムアルデヒドの項) に従って定量し、表面積当たりのホルムアルデヒドガス発生量  $(\mu \text{ g/c m}^2)$  を算出した。

# [0123]

[添加剤の浸出(ブルーミング性)]

成形品(直径20mm×厚み1mm)試験片を、ギヤオーブンに入れて130 で5時間加熱処理した後、成形品の表面を目視観察により下記3段階で浸出状態を評価した。

#### [0124]

○:なし

△:少しあり

×:非常に多い。

[0125]

[耐候(光)性試験]

平板状成形品( $70\,\mathrm{mm} \times 40\,\mathrm{mm} \times 3\,\mathrm{mm}$ )を、ウェザーメーター [スガ試験機(株)製、WEL-SUN-HCH型] により $83\,\mathrm{C}$ のフェード条件で $60\,\mathrm{O}$  時間照射後、照射前後における色相の変化および光沢の変化を観察し、それぞれについてその変化の程度を5 段階に評価した。数字が小さい程変化少、即ち、光沢の低下、変色が少ないことを意味する。

[0126]

「ポリアセタール樹脂A]

A-1:ポリアセタール樹脂コポリマー(メルトインデックス=9g/10分)

A-2:比較例1で調製したポリアセタール樹脂コポリマー組成物ペレット

A-3:比較例4で調製したポリアセタール樹脂コポリマー組成物ペレット

なお、上記メルトインデックスは、ASTM-D1238に準じ、190℃、

2169gの条件下で測定した値(g/10分)である。

[0127]

「フェノール類B1〕

B1-1:ノボラック型フェノール樹脂 [スミライトレジンPR-53647 、住友デュレズ(株)製]

B1-2:フェノールアラルキル樹脂 [ミレックスXL-225、三井化学 (株) 製]

B1-3:ポリビニルフェノール [マルカリンカーS-1P、丸善石油化学 (株) 製]

B1-4:ビニルフェノールーメタクリル酸2-ヒドロキシエチル共重合体 [マルカリンカーCHM、丸善石油化学(株)製]

B1-5:ビニルフェノールーメタクリル酸メチル共重合体 [マルカリンカー CMM、丸善石油化学 (株) 製] B1-6:1, 3, 5-トリス [2-(4-ヒドロキシフェニル) プロピル] ベンゼン [トリスTC、三井化学(株)製]

B1-7:カテキン [サンフラボンHG、太陽化学(株)製]。

[0128]

「アミノ酸類B2]

B2-1:L-ヒスチジン

B2-2:L-チロシン

B2-3:L-フェニルアラニン

B2-4:DL-トリプトファン

B2-5:DL-ヘキサキドロピコリン酸。

[0129]

「酸化防止剤C]

C-1:トリエチレングリコールービス [3-(3-t-ブチルー5-メチル

-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]

C-2:ペンタエリスリトールテトラキス[3-(3,5-i)-t-i)4 -ヒドロキシフェニル) プロピオネート]。

[0130]

「耐熱安定剤 D ]

D-1:メラミン

D-2:メラミン樹脂

D-3:CTU-グアナミン

D-4:アラントイン [川研ファインケミカル(株)製] とポリアセタール樹脂コポリマー [ポリグラステックス(株)製、ジュラコンM90] から押出調製した3重量%のアラントインを含有するマスターバッチペレット

D-5:ビウレア

D-6:アジピン酸ジヒドラジド。

[0131]

「耐熱安定剤E」

E-1:12-ヒドロキシステアリン酸カルシウム

E-2:ステアリン酸マグネシウム

E-3:酸化マグネシウム。

[0132]

「加工安定剤F]

F-1:エチレンビスステアリルアミド

F-2:グリセリンモノステアレート

F-3:ポリエチレングリコール [分子量:35000]

F-4:ポリエチレングリコールモノステアリン酸エステル(日本油脂(株)

製、ノニオンS-40)。

[0133]

[耐候(光)安定剤G]

 $G-1:2-[2'-ヒドロキシ-3',5'-ビス(<math>\alpha$ ,  $\alpha$ -ジメチルベンジル) フェニル] ベンゾトリアゾール

G-2:2-[2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ-t-アミルフェニル] ベンゾトリアゾール

G-3:2-ヒドロキシ-4-オキシベンジルベンゾフェノン。

[0134]

「耐候(光)安定剤H]

H-1:ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) セバケート 「着色剤 I]

I-1:カーボンブラック (アセチレンブラック)

I-2:フタロシアニン系青色顔料

I-3:酸化チタン。...

[0135]

実施例1~26及び比較例1~5

ポリアセタール樹脂100重量部に、フェノール類、アミノ酸類、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤、着色剤を表1及び表2に示す割合で混合した後、二軸押出機により溶融混合し、ペレット状の組成物を調製した。このペレットを用いて、射出成形機により、所定の試験片を成形し、成形時の

モールドデポジット、及び添加剤の浸出を評価した。また、所定の試験片からのホルムアルデヒド発生量を測定した。さらに、所定の試験片を用いて耐候(光)性の評価を行った。結果を表1及び表2に示す。

# [0136]

なお、比較のため、フェノール類、アミノ酸類を添加しない例および耐候(光 ) 安定剤を添加しない例、フェノール類を多量添加した例について、上記と同様 にして評価した。結果を表3に示す。

## [0137]

実施例27~35

比較例1で調製したペレット状樹脂組成物に、フェノール類又はアミノ酸類、さらに耐熱安定剤Dの所定量を添加混合し、このペレットを射出成形機により、所定の試験片を成形し、成形時のモールドデポジット、及び添加剤の浸出を評価した。また、所定の試験片からのホルムアルデヒド発生量を測定した。さらに、実施例34~35は所定の試験片を成形して耐候(光)性の評価を行った。結果を表4に示す。

# [0138]

【表1】

		16	A-1	100	B1-4	0	B2-3	0.1	<u>-7</u>	0.3	D-3	0.1	F-1	0. 1	E	0.2	_	0. 7	T	
		15	A-1	6	ı		_	0. 2	C-1	0.3	0-2	0.1	E-1	0.1	F	0. 2	-	0. 8	+	
		14	A-1	100	ı		B2-1	0. 2	C-1	0.3	D-1	0.1	E-1	0.1	F-1	0.2	2	0. 7	(	0
		13	A-1	100	ı		82-5	0.3	1-0	<u>0</u> ع	-		E-1	0.1	F-1	0.5	1	6 .0		0
İ		12	A-1	100	1		B2-4	0.3	C-1	0.3	1		E-1	0.1	F-1	0.2	1	0.9		
		11	A-1	100	1		B2-3	0.3	C-1	0.3	1		<u>F-1</u>	0.1	F-2	0. 2	1	0.9	(	
		10	A-1	100	ı		82-2	0.3	C-2	0.3	ı		E-2	0.1	F-2	0.2	1	0.8		
	実施例	6	A-1	100	l		1-28	0.3	<u>-</u> -J	0.3	1		E-1	0.1	F-1	0.2	-	0.8		
	民	∞	A-1	100	B1-6	0.1	t		ر- 1-7	0.3	D-3	0.2	E-1	0.1	F-1	0.5	_	0. 7	0	
表1		7	A-1	100	B1-4	0. 2	1	<u> </u>	C-1	0.3	D-2	0.1	<u>F-1</u>	0.	F-1	0.2	0.9		0	
11/67		9	A-1	100	1-18	0.5	1		<u>ا۔</u>	0.3	1-0	0.1	<u></u>	0.	I	0. 2	2	0. 7		◁
		2	A-1	100	81-5	0.3	-		<u>-</u> 1	0.3	ı		<u>-</u>	0	ī	0. 2	ဧ	∞ ∞		0
		4	A-1	100	B1-4	0.3	١		<u>-</u>	0, 3			E-3	0. 1	1	0.5	က	0.7		
		8	A-1	100	B1-3	0.3			<u>ڄ</u>	0.3				0.1	F-3	0.5	က	0. 8		
		2	A-1	100	B1-2	0.3			C-2	0.3	1		E-2	0.1	F-2	0.5	က	6.0		
		-	A-1	100	B1-1	0.3	1		<u>-</u>	0.3			<u>-</u>	0.1	1-1	0.2	က	0.9		0
			A B				2		ပ		0		ш		L		*	连量.	() ()	<del>4</del> H
			¥ 1729-14樹脂 A	(重量部)	71/-/類 81	(重量部)	7: )酸類 82	(重量部)	酸化防止剤 C	(重量部)		耐熱安定剤	(重量部)		加工安定剤	(電量部)	モポデポッか	林山水,叶,発生量	τ (μg/cm,	1.1-35
			+									型型			其		1	484)	乾式 (	

[0139]

【表2】

			n144	表2						
					来	実施例				
	17	18	19	20	21	22	23	24	25	56
x° 1/749-445 №	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1
(重量部)	100	100	100	100	100	100	100	9	100	100
71/-/類 81	B1-4	ı	1	1	ı	ı	B1-5	ı	ı	ı
(海曹軍)	0.3						0.1			
75/酸類 B2		82-1	B2-2	B2-1	B2-2	B2-3	ı	<b>B2-1</b>	B2-2	B2-3
(重量)		0.3	0.3	0.3	0.3	0.3		0.3	0.3	0.3
<b>酸化防止劑 C</b>	7	<u>ا۔</u>	C-2	<u>-</u>	٦	C-1	C-1	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>
_	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03
0		ı	1	ı	_	1	0-3	_	1	1
是数中仍数							0.2			
(重量別)	<u>-</u>	F-1	E-1	E-1	F-1	E-1	E-1	E-1	1-3	l-3
	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	01	0.1	0.1	0.1	0.1
加工安定部 戶	1.1	1-1	F-1	F-1	F-1	F-1	<u>l</u> j	F-1	F-2	ī
(重曹)	0. 2	0. 2	0.2	0.2	0. 2	0. 2	0. 2	0. 2	0.2	0. 2
9	<u>6</u>	<b>C-</b> 5	G-3	<u>G-1</u>	C-1	G-1	<u>[-</u> ]	( <del>-</del> 1	<b>G-</b> 1	1-9
財保(米)安定部	0.4	0.5	0. 25	0.4	0.4	0.4	0.4	0. 4	0.4	0. 4
(電量制)	Ŧ	1	+	Ŧ-	H-1	노	<del>-</del>	Ŧ	Ŧ	Ŧ
	0. 2		0. 25	0.2	0.2	0.5	0.2	0.5	0.2	0. 2
第6部 一	1		١	1	1	i	<u>-</u>	Ξ	1-2	<u>-</u>
(重量部)							0.5	0.5	0.5	0. 5
モールデポッか	3	က	က	3	દ	2	-	-	-	-
林小がが、が、発生量	0.9	9.0	0.9	0.9	0.9	0.8	6 0	<b>⊙</b>	<b>⊙</b>	
乾式 (μg/cm²)					į	K				(
ブトジゲ性	0	0	0	0	0					2
耐侯(光)性	3	2	1	-		-	2	_		-

[0140]

# 【表3】

表 3

上較例			27 -	<b>1X</b> 3							
*リアピート機能 A -1 100 100 100 100 100 100 100 100 100											
(重量部) 100 100 100 100 100 71/- 検預 B1			1	2	3	4	. 5				
フェノー類 B1 (重量部)		A	A-1	A-1	A-1	A-1	A-7				
(重量部) 3.0			100	100	100	100	100				
(重量部)	フェノー/A類 B1		_	_	B1-1	_	_				
(重量部)					3. 0						
酸化防止剤 C (重量部)			_	_							
(重量部) 0.3 0.3 0.3 0.03 0.03 0.03					<u> </u>	l					
耐熱安定剤 (重量部) E E-1 E-1 E-1 E-1 E-1 D. 1 D.				4							
耐熱安定剤 (重量部) E E-1 E-1 E-1 E-1 D. 1 D.	(重量部)		0. 3		0. 3	0. 03	0. 03				
(重量部) E E-1 E-1 E-1 E-1 D. 1 D.		D	_		_	-	D-1				
加工安定剤 F (重量部) G G-1 G-1 G-1 G-1 G-1 G-1 G-1 G-1				0. 3			0. 3				
加工安定剤 F (重量部) G G-1 G-1 G-1 G-1 G-1 G-1 G-1 G-1 G	(重量部)	E			E-1						
(重量部) 0.2 0.2 0.2 0.2 0.2 0.2 0.2 0.2 0.2 0.2			0. 1	0. 1	0. 1		0. 1				
研候(光)安定剤 G G-1 G-1 G-1 (重量部) H H-1 H-1 (0.2 0.2 2 0.2 2 5 4 2 5 4 2 5 4 4 2 5 4 4 2 5 4 4 2 5 4 4 2 5 4 4 2 5 4 4 4 4						F-1					
耐候(光)安定剤	(重量部)		0. 2	0. 2	0. 2						
(重量部) H H-1 H-1 0.2 0.2 2 3 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 5 6 5 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6		G	_	_	_						
着色剤   (重量部)  t-M・デポッット 2 5 4 2 5 4 2 5 4 1 2 5 4 2 5 4 2 5 4 2 5 5 5 4 2 5 5 5 4 2 5 5 5 4 2 5 5 5 5						0. 4	0. 4				
着色剤 !	(重量部)	Н	_		-						
(重量部)  モール・ディー・ディー・ディー・ディー・ディー・ディー・ディー・ディー・ディー・ディー						0. 2	0. 2				
			-		_	_	_				
林ムアルデヒド発生量 乾式 (μg/cm²) プルーミング性 ○ × △ ○ ×											
乾式 (μg/cm²) プルミル 性 Ο × Δ Ο ×			2	5	4	2	5				
ブルミング性 〇 × △ 〇 ×			2. 9	1. 0	1. 9	3. 2	2. 1				
耐候(光)性 5 5 5 1 1			)			0	×				
	耐候(光)性		5	5	5	1	1				

# [0141]

# 【表4】

表 4

			<u> </u>						
			-		実施例	ij			
	27	28	29	30	31	32	33	34	35
* リアセタール樹脂 A	A-2	A-2	A-2	A-2	A-2	A-2	A-2	A-3	A-3
(重量部)	100	100	100	100	100	100	100	100	100
フェノール類 BI	B1-3	-	-	_	B1-7	_	_	_	_
(重量部)	0. 3				0. 01	1			
アミノ酸類 B2	_	B2-1	B2-2	B2-3		B2-1	B2-2	B2-1	B2-2
(重量部)	}	0. 3	0. 3	0. 3		0. 3	0. 3	0. 3	0. 3
耐熱安定剤 D(重量部)	-	_	-	_	D-4	D-5	D-6		_
					1. 0	0. 1	0. 1		
モールト・デ・ポ・ジット	2	1	1	1	1	1	1	1	1
ホルムアルデヒド発生量	0. 8	0. 6	0. 7	0. 8	0. 3	0. 5	0. 6	0. 9	0. 9
乾式 (μg/cm²)									
プルーミング性	0	0	0	0	0	0	0	0	0
耐候(光)性				_				1	1

# [0142]

表より明らかなように、比較例に比べて、実施例の樹脂組成物は、成形時のモールドデポジット及び添加剤の浸出が少ないため、成形性及び成形品の外観を向上でき、ホルムアルデヒドの発生量が極めて小さいため、環境を大きく改善できるとともに、成形品の耐候(光)性を向上できる。

## 【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 ホルムアルデヒドの生成を著しく抑制できるポリアセタール系樹脂組成物を得る。

【解決手段】 ポリアセタール系樹脂(A) 100重量部に対して、フェノール類(B1)  $0.001\sim1$  重量部及び/又はアミノ酸類(B2)  $0.001\sim1$  0重量部程度を添加して、ポリアセタール系樹脂組成物を調製する。フェノール類(B1)は、ノボラック型フェノール系樹脂、フェノールアラルキル系樹脂、ポリビニルフェノール系樹脂、多価フェノール類、ポリフェノール類、カテキン類、リグニン類等であってもよい。また、アミノ酸類(B2)は、 $\alpha-$ ,  $\beta-$ ,  $\gamma-$ ,  $\delta-$ アミノ酸、アミノ酸誘導体等であってもよい。ポリアセタール系樹脂組成物は、さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤、着色剤等を含んでいてもよい。

【選択図】 なし

# 特願2002-201981

# 出願人履歴情報

#### 識別番号

[390006323]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年10月22日 新規登録

住 所 氏 名 東京都千代田区霞が関三丁目2番5号 ポリプラスチックス株式会社

2. 変更年月日 [変更理由] 住 所 2002年 1月18日

住所変更

東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

氏 名 ポリプラスチックス株式会社